



A Sysmex Group Company

**Lietošanas instrukcija**

REF: LPH 070-S/LPH 070

**Zonde IGH Plus Breakapart Probe****TIKAI PROFESIONĀLAM LIETOJUMAM**

www.cytozell.com

**Papildinformācija un informācija citās valodās ir pieejama vietnē**  
[www.ogt.com](http://www.ogt.com)

**Ierobežojumi**

Šī ierīce ir paredzēta pārkārtojumu ar pārtraukumpunktiem noteikšanai reģionā, ko ietver sarkanie un zaļie kloni šajā zonžu komplektā, kurā ietilpst reģions *IGH*. Izmantojot šo produktu, var netikt noteikti pārtraukumpunkti āpus šī reģiona vai pārkārtojumu varianti, kas pilnībā ietilpst šajā reģionā.

Šis tests nav paredzēts: izmantošanai autonoma diagnostikas līdzekļa statusā, prenatālai testēšanai, konkrētu populāciju skrīningam, testēšanai āpus laboratorijas un paštestēšanai. Šis produkts ir paredzēts tikai profesionālai lietošanai laboratorijās; visu rezultātu interpretēšana jāveic atbilstoši kvalificētiem darbiniekiem, nemot vērā citu attiecīamo testu rezultātus.

Šis produkts nav apstiprināts lietošanai tādu tipu paraugiem vai slimībām, kas nav norādīti informācijā par paredzēto lietojumu.

Zinošana par luminiscētās *in situ* hibridizācijas rezultātiem un to interpretēšana ir jāveic atbilstoši profesionālajiem prakses standartiem un ir jāņem vērā cita kliniskā un diagnostikas informācija. Šis komplekts ir paredzēts kā citu diagnostisko laboratorijas testu palīglikdzeklis, un lēmumus par terapiju nedrīkst pieņemt, vadoties tikai pēc luminiscētās *in situ* hibridizācijas rezultātiem.

Neievērojot attiecīgo protokolu, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.

Šis komplekts nav apstiprināts izmantošanai nolūkiem, kas neatbilst norādītajam paredzētajam lietojumam.

**Paredzētais lietojums**

Zonde CytoCell IGH Plus Breakapart Probe ir kvalitatīvs, neautomatizēts luminiscētās *in situ* hibridizācijas (fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) tests, kas paredzēts hromosomā pārkārtojumu noteikšanai 14. hromosomas reģionā 14q32.3 Karnuā ūjumā (3:1 metanol/etiķskābe) fiksētās hematoloģiski iegūtās šūnu suspensijās no pacientiem, kuriem ir konstatēta akūta limfoblastiskā leikēmija (ALL), hroniska limfocītiskā leikēmija (HLL) vai ne hodžki na limfoma (NHL) vai arī pastāv aizdomas par tās esamību.

**Indikācijas**

Šis produkts ir paredzēts kā citu klinisko un histopatoloģisko testu papildinājums atzītās diagnostikas un kliniskās aprūpes metodēs, kad informācija par *IGH* pārkārtojuma statusu ir svarīga kliniskajai pārvaldībai.

**Testa principi**

Luminiscētā *in situ* hibridizācija (Fluorescence *in situ* hybridisation — FISH) ir metode, kas ļauj noteikt DNS sekvences metafāžu hromosomās vai interfāzes kodolos fiksātiem citoģēnētiskiem paraugiem. Šajā metodē tiek izmantotas DNS zondes, kas hibridizējas ar veselām hromosomām vai atsevišķām unikālām sekvenčēm un kalpo kā efektīvs G joslu citoģēnētiskās analīzes palīglikdzeklis. Šo metodi tagad var lietot kā būtisku izmeklēšanas instrumentu prenatālajā, hematoloģiskajā un solīdu audzēju hromosomālajā analīzē. Mērķa DNS pēc fiksācijas un denaturēšanas ir pieejama hibridizācijai ar līdzīgi denaturētu, luminiscējoši markētu DNA zondi, kurai ir papildu sekvence. Pēc hibridizācijas nesaistītā un nespecifiski saistītā DNA zonde tiek aizvēpta un DNS tiek kontrastēta vizualizācijai. Pēc tam, izmantojot luminiscences mikroskopiju, hibridizēto zondi var vizualizēt mērķa materiālā.

**Informācija par zondi**

Atkārtoti pārkārtojumi, kuros iesaistīts IGH (*imünglobulīna smagās kēdes lokusa*) gēns, kas atrodas 14q32.33, ar plašu diapazonu partneru gēnu, ir konstatējami limfomās un jaundabīgos hematoloģiskos jaunveidojumos<sup>1</sup>.

Jānorāda, ka t(8;14)(q24;q32) translokācija, kurā iesaistīts IGH un MYC gēns atrašanās vietā 8q24, ir bieži konstatējama Berkita limfomas<sup>2</sup> un difūzās lielo B šūnu limfomas (DLBCL) gadījumos<sup>3</sup>. Cītos pārkārtojumos, kas bieži sastopami B šūnu limfomās, ietilpst t(14;18)(q32;q21) translokācija, kurā iesaistīts IGH gēns un BCL2 gēns un kura ir sastopamā gan folikulārajā limfomā, gan DLBCL<sup>4</sup>; kā arī t(11;14)(q13;q32), kurā iesaistīts IGH gēns un CCND1 gēns un kura ir raksturīga mantījas šūnu limfomas (MCL) iežime<sup>5</sup>.

IGH pārkārtojumi ar vairākiem atšķirīgiem partneru gēniem ir bieži konstatējami pacientiem, kas cieš no multiplās mielomas, tostarp: t(4;14)(p16;q32) translokācijas, kurās iesaistīts IGH ar FGFR3 un NSD2; t(6;14)(p21;q32) translokācijas, kurās iesaistīts IGH un CCND3; t(11;14)(q13;q32) translokācijas, kurās iesaistīts IGH un CCND1; t(14;16)(q32;q23) translokācijas, kurās iesaistīts IGH un MAFB<sup>6,7</sup>.

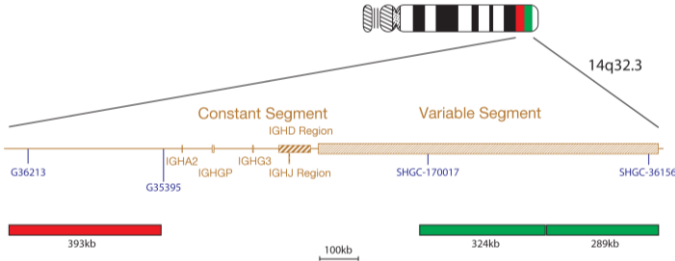
IGH pārkārtojumi ar konstatēti kā anormalitātes ar tendenci atkārtoties pacientiem, kas cieš no limfoplazmacitiskās limfomas (LPL), hroniskas limfocītiskās leikēmijas (HLL), ekstranodālās marginālās zonas B šūnu limfomas, kas skar ar gļotādu saistītos limfovīdos audus (MALT), un akūtas limfoblastiskās leikēmijas (ALL)<sup>8</sup>.

Šī zonžu komplekta sadalošas īpašības ļauj noteikt pārkārtojumus IGH reģionā neatkarīgi no iesaistītā partnera gēna vai hromosomas.

**Zondes specifikācija**

IGHC, 14q32.33, sarkanā

IGHV, 14q32.33, zaļa



IGH zonžu maisījumā ietilpst 393kb zonde, kas marķēta sarkanā krāsā un atrodas centromēriski attiecībā pret gēna konstanto reģionu, un divas zaļā krāsā marķētas zondes (324kb un 289kb), kas atrodas gēna variabla reģionā.

**Nodrošinātie materiāli****Zonde:** 50 μl flakonā (5 testi) vai 100 μl flakonā (10 testi)

Zondes tiek nodrošinātas iepriekš sajauktā veidā hibridizācijas šķīdumā (formamīds; dekstrāna sulfāts; citrāta fizioloģiskais šķīdums (saline-sodium citrate — SSC)) un ir gatavas lietošanai.

**Kontrasta krāsviela:** 150 μl flakonā (15 testi)

Kontrasta krāsviela ir DAPI luminiscences uzturēšanas šķīdums (ES: 0,125 μg/ml DAPI (4,6-diamidino-2-fenilindols)).

**Brīdinājumi un piesardzības pasākumi**

1. Paredzēts lietošanai *in vitro* diagnostikā. Tikai profesionālai lietošanai.
2. Apejoties ar DNS zondēm un DAPI kontrasta krāsvielu, Valkājet cīmduši.
3. Zondes maisījumos ietilpst formamīds, kas ir teratogēns, tādēļ nedrīkst pieļaut to izgarojumu ieelpošanu un nonākšanu saskarē ar ādu. Rīkojieties ar to piesardzīgi; Valkājet cīmduši un laboratorijas virsvalku.
4. DAPI ir potenciāli kancerogēna viela. Rīkojieties ar to piesardzīgi; Valkājet cīmduši un laboratorijas virsvalku.
5. Atbrīvojieties no visām bīstamajām vielām atbilstoši jūsu iestādē spēkā esošajām vadlīnijām attiecībā uz bīstamu atkritumu utilizāciju.
6. Operatoriem jāsprej atšķirt sarkanu, zilo un zaļo krāsu.
7. Neievērojot norādītu protokolu un norādījumus par reaģentiem, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūdaini negatīvi rezultāti.
8. Zondi nedrīkst atšķaidīt vai veidot maisījumus ar citām zondēm.
9. Ja protokola priekšdenaturēšanas fāzēs laikā netiek izmantoti 10 μl zondes, var tikt ietekmēta veikspēja un iegūti kļūdaini pozitīvi vai kļūda in negatīvi rezultāti.

**Uzglabāšana un apiešanās**

Komplekts ir jāglabā saldētavā, temperatūras diapazonā no -25 °C līdz -15 °C, līdz pat derīguma termiņa beigu datumam, kas norādīts uz komplekta marķējuma. Zondes un kontrasta krāsvielas flakoni ir jāuzglabā tumsā.



Zonde paliek stabila normālās lietošanas gaitā notiek košajos sasaldēšanas/atkausēšanas ciklos (vieni cikli veido zondes izņemšana no saldētavas un ieviešanā atpakaļ saldētavā) un ir fotostabila līdz pat 48 stundām pēc nonākšanas pasātāvīgā apgaismojumā. Ir jāveic viss iespējams, lai ierobežotu gaismas un temperatūras sārstību ietekmi.

## **Aprīkojums un materiāli, kas ir nepieciešami, bet nav iekļauti komplektācijā**

Ir jāizmanto kalibrēts aprīkojums.

1. Sildierīce (ar cietu sildvirsmu un precīzu temperatūras regulēšanu līdz pat 80 °C)
2. Kalibrētas dažāda tilpuma mikropipetes un uzgalī 1–200 μl diapazonā.
3. Ūdens vanna ar precīzu temperatūras regulēšanu — 37 °C un 72 °C
4. Mikrocentrifūgas mēģenes (0,5 ml)
5. Luminiscences mikroskops (sk. sadāļi leteikumi attiecībā uz luminiscences mikroskopu)
6. Fāžu kontrasta mikroskops
7. Tīri plastmasas, keramikas vai karstumzīrīga stikla Koplina trauki
8. Pincete
9. Kalibrēta pH mēriņrīce (vai pH indikatora strēmes, ar kurām var veikt mērījumus pH 6,5–8,0 diapazonā)
10. Konteineris ar mitru vidi
11. Luminisceči atbilstoša mikroskopa objektīva iegremdēšanas eļļa
12. Galda centrifūga
13. Mikroskopa priekšmetstikliņi
14. 24x24 mm segstikliņi
15. Taimeris
16. 37 °C inkubators
17. Gumijas līme
18. Virpulmaistītājs
19. Mērcilindri
20. Magnētiskais maisītājs
21. Kalibrēts termometrs

## **Papildaprīkojums, kas nav ietverts komplektācijā**

1. Citoģenētiskā žāvēšanas kamera

## **Nepieciešamie reāgenti, kas nav ietverti komplektācijā**

1. 20x citrāta fizioloģiskais šķidums (saline-sodium citrate — SSC)
2. 100% etanolis
3. Tween-20
4. 1M nātrija hidroksīds (NaOH)
5. 1M sālsskābe (HCl)
6. Attīrtis ūdens

## **Uz luminiscences mikroskopu attiecināmie ieteikumi**

Lai nodrošinātu optimālu vizualizāciju, izmantojiet 100 W dzīvsudraba spuldzi vai ekvivalentu gaismas avotu un eļļā iegremdējamus 60/63x vai 100x objektīvus. Šajā zonžu komplektā izmantotie fluorofori tiks ierosināti un izstaros tālāk norādītā garuma viļņos.

| Fluorofors | Ierosme <sub>maks.</sub> [nm] | Izstarošana <sub>maks.</sub> [nm] |
|------------|-------------------------------|-----------------------------------|
| Zalā       | 495                           | 521                               |
| Sarkans    | 596                           | 615                               |

Nodrošiniet, lai mikroskops būtu aprīkots ar iepriekš norādītajiem viļņa garumiem attilstošiem ierosmes un izstarošanas filtriem. Lai nodrošinātu optimālu zaļo un sarkanu fluoroforu vienlaicīgu vizualizāciju, izmantojiet trīsjoslu DAPI/zaļā spektra/sarkanā spektrafiltru vai divjoslu zaļā spektra/sarkanā spektra filtru.

Pirms lietošanas pārbaudiet luminiscences mikroskopu, lai pārliecinātos, vai tas darbojas pareizi. Izmantojiet iegremdēšanas eļļu, kas piemērota luminiscences mikroskopijai un nodrošinā zemu autoluminiscences līmeni. Izvairieties no DAPI luminiscences uzturēšanas šķidumu sajaukšanās ar mikroskopa iegremdēšanas eļļu, jo pretējā gadījumā radīsies signāla traucējumi. Rīkojieties atbilstoši ražotāja ieteikumiem attiecībā uz spuldzes un filtru kalpošanas ilgumu.

## **Paraugu sagatavošana**

Šis komplekts ir paredzēts izmantošanai ar hematoloģiski iegūtām šūnu suspensijām, kas fiksētas Karnuā šķiduma (3:1 metands/etikskābe) fiksatorā un ir sagatavotas attilstoši laboratorijā vai iestādē spēkā esošajām vadlīnijām. Sagatavojet gaisā nožāvētus paraugus uz mikroskopa priekšmetstikliniem attilstoši standarta citoģenētiskajām procedūrām. AGT *citoģenētikas laboratorijas rokasgrāmatā* ir ietverti ieteikumi par paraugu nemišanu, kultūrēšanu, ievākšanu un priekšmetstiklinu sagatavošanu<sup>9</sup>.

## **Šķidumu sagatavošana**

### ***Etnola šķidumi***

Atšķaidiet 100% etanolu ar attīriku ūdeni attilstoši tālāk norādītajām proporcionāliem un rūpīgi samaisiet.

- 70% etanolis — 7 daļas 100% etanola ar 3 daļām attīriku ūdens
- 85% etanolis — 8,5 daļas 100% etanola ar 1,5 daļām attīriku ūdens

Glabājiet šķidumus līdz pat 6 mēnešiem istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

## **2xSSC šķidums**

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīriku ūdens un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojiet NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

## **0.4xSSC šķidums**

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 49 daļām attīriku ūdens un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojiet NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

## **2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidums**

Atšķaidiet 1 daļu 20xSSC šķiduma ar 9 daļām attīriku ūdens. Pievienojet 5 μl Tween-20 uz 10 ml un rūpīgi samaisiet. Pārbaudiet pH līmeni un nodrošiniet, lai tā pH būtu 7,0, pēc nepieciešamības izmantojot NaOH vai HCl. Uzglabājiet šķidumu līdz pat 4 mēnešu ilgumā istabas temperatūrā hermētiski noslēdzama konteinerā.

## **Luminiscētās in situ hibridizācijas protokols**

(Piezīme. Nodrošiniet, lai zonde un kontrāsta krāsviela pēc iespējas mazāk tā tu paklauta laboratorijas apgaismojuma iedarbībai.)

## **Priekšmetstiklinu sagatavošana**

1. Novietojiet šūnu paraugu uz mikroskopa priekšmetstikliniņa, kas izgatavots no stikla. Ľaujiet nožūt. (Pēc izvēles, ja tiek izmantota citoģenētiska žāvēšanas kamera: priekšmetstiklinu sagatavošanai jāizmanto citoģenētiskā žāvēšanas kamera. Lai nodrošinātu optimālu šūnu parauga sagatav ošanu, kamera jādarbina, iestatot aptuveni 25 °C temperatūru un 50% mitruma. Ja citoģenētiskā žāvēšanas kamera nav pieejama, kā alternatīvu var izmantot gāzu nosūcēju).
2. Iegremdējiet priekšmetstiklinu 2xSSC šķidumā istabas temperatūrā uz 2 minūtēm, neveicot maiššanu.
3. Veiciet dehidrēšanas etanolāsērijas (70%, 85% un 100%), katru 2 minūtes istabas temperatūrā.
4. Ľaujiet nožūt.

## **Priekšdenaturešana**

5. Izņemiet zondi no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai. Pirms mēģēju lietošanas brīdi tās centrifugējiet.
6. Izmantojot pipeti, pārliecinieties, vai zondes šķidums ir viendabīgi samaisīts.
7. Panemiet 10 μl zondes šķidumu katram testam un pārnesiet to uz mikrocentrifūgas mēģeri. Atlikušo zondes šķidumu nekavējoties ievietojiet atpakaļ saldētavā.
8. Novietojiet zondi un parauga priekšmetstiklinu uz sildierīces un veiciet priekšsildīšanu 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 5 minūtes.
9. Uzlieciet 10 μl zondes maišījuma uz šūnu parauga un rūpīgi uzlieciet segstiklinu. Hermetizējiet ar gumijas līmi un ļaujiet līmei pilnībā nožūt.

## **Denaturešana**

10. Veiciet paraugu un zondes vienlaicīgu denaturešanu, sildot priekšmetstiklinu uz sildierīces 75 °C (+/- 1 °C) temperatūrā 2 minūtes.

## **Hibridizācija**

11. Ievietojiet priekšmetstiklinu gaismu necaurlaidīgā konteinerā ar mitru vidi un atstājiet to 37 °C (+/- 1 °C) temperatūrā līdz nākamajai dienai.

## **Skalošana pēc hibridizācijas**

12. Izņemiet DAPI no saldētavas un ļaujiet tai sasilt līdz istabas temperatūrai.
13. Nonemiet segstiklinu un rūpīgi notīriet visas līmes atliekas.
14. Iegremdējiet priekšmetstiklinu 0,4xSSC (pH 7,0) 72 °C (+/- 1 °C) temperatūrā uz 2 minūtēm nemaisot.
15. Noteiniet šķidrumu no priekšmetstikliniņa un iegremdējiet to 2xSSC, 0,05% Tween-20 šķidumā istabas temperatūrā (pH 7,0) uz 30 sekundēm nemaisot.
16. Noteiniet šķidrumu no priekšmetstikliniņa un katram paraugam pievienojiet 10 μl DAPI luminiscences uzturēšanas līdzekli.
17. Uzlieciet segstiklinu, likvidējiet burbulus un ļaujiet krāsai tumsā attīstīties 10 minūtes.
18. Skatiet luminiscences mikroskopā (sk. **Ieteikumi attiecībā uz luminiscences mikroskopu**).

## **Sagatavoto priekšmetstiklinu stabilitāte**

Sagatavotie priekšmetstiklini ir analizējami 1 mēneša periodā, ja tiek glabāti tumsā un istabas temperatūrā vai par istabas temperatūru zemākā temperatūrā.

## **Ieteikumi attiecībā uz procedūru**

1. Priekšmetstiklinu karsēšana vai novecošana var samazināt signāla luminiscenci.
2. Tādu reāgentu izmantošana, kas nav uzņemuma Cytocell Ltd. nodrošināta vai ietektie reāgenti, var nelabvēlgī ietekmēt hibridizācijas apstākļus.
3. Šķidumu, ūdens vannu un inkubatoru temperatūras mērīšanai jāizmanto kalibrēti termometri, jo norādītās temperatūras ievērošana ir kritiski svarīga produktā optimālas veikspējas nodrošināšanai.
4. Skalošanas šķidumu koncentrācijas, pH vērtības un temperatūras vērtības ir svarīgas, jo pārāk lielas pielāides gadījumā iespējama nespécifiska sasaiste, savukārt pārāk mazas pielāides gadījumā iespējama signāla nepietiekamība.
5. Nepilnīga denaturēšana var izraisīt signāla nepietiekamību, savukārt pārmērīga denaturēšana arī var izraisīt nespécifiku sasaisti.
6. Pārmērīgas hibridizācijas dēļ iespējamai papildu vai neparedzēti signāli.
7. Pirms testa izmantošanas diagnostikas nolūkiem lietotājiem ir jāveic protokola optimizācija attilstoši saviem paraugiem.
8. Ja apstākļi nav pieteikami optimāli, iespējama nespécifiska sasaiste, kas var tikt nepareizi interpretēta kā zondes signāls.

## **Rezultātu interpretēšana**

### ***Sagatavotā priekšmetstiklini ar paraugu kvalitātes novērtēšana***

Paraugu nedrīkst analizēt tālāk norādītajos gadījumos.

- Signāli ir pārāk vāji analizēšanai atsevišķos filtros — lai veiktu analīzi, signāliem jābūt spilgtiem, labi izšķiramiem un viegli novērtējamiem.
- Ir daudz salipušu/pārkļājošos ūnu, kas traucē veikt analīzi.
- >50% ūnu nav hibridizētas.
- Starp ūnu atrodas pārāk daudz luminiscējošo dalīnu un/vai luminiscējoša aizmuglojums, kas rada signāla traucējumus, — optimālā priekšmetstikliniā ar paraugu fonam jābūt tumšam vai melnam un tīram.

• Šūnu kodolu robežas nav izšķiramas un nav veselas.

#### Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

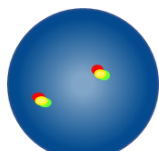
- Katra parauga analīzi un interpretēšanu ir jāveic diviem laboratorijas speciālistiem. Visas neatbilstības ir jānovērš, novērtēšanu veicot trešajam laboratorijas speciālistam.
- Katram laboratorijas speciālistam jābūt attiecīgi kvalificētam atbilstoši spēkā esošajiem valsts līmeņa standartiem.
- Katram laboratorijas speciālistam neatkarīgi jāveic novērtēšana 100 kodoliem no katras parauga. Pirmajam laboratorijas speciālistam jāsāk analīze no prieķstikliniņa kreisās pusēs, savukārt otram laboratorijas speciālistam — no prieķstikliniņa labās pusēs.
- Katram laboratorijas speciālistam jādokumentē savi rezultāti atsevišķas lapās.
- Ir jāanalizē tikai veseli kodoli, nevis pārkājošes kodoli, sablīvējušies kodoli vai kodoli, kurus sedz citoplazmatiskās atliekas vai augsta līmeņa autoluminiscence.
- Jāizvairās no zonām ar pārmēriku citoplazmatisko atlieku apjomu vai nespecifisku hibridizāciju.
- Signāla intensitāte var būt mainīga, pat vienā kodolā. Šādos gadījumos izmantojiet atsevišķus filtrus un/vai pielāgojiet fokālo plakni.
- Ja apstākļi nav pietiekami optimāli, signāli var šķīst izkliedēti. Ja divi vienādās krāsas signāli savstarpēji saskaras vai attālums starp tiem nepārsniedz divus signāla platumus, vai arī abus signālus savieno tikko redzams pavediens, šie signāli ir uzskatāmi par vienu signālu.
- Analīzējot divkrāsu sadalīšanas zondes, ja attālums starp sarkanu, zaļo un ziļo signālu nepārsniedz divus signāla platumus, signāls ir uzs katāms par nepārkātotu/saplūdušu signālu.
- Ja pastāv šaubas, vai šūna ir analīzējama, neveiciet tās analīzi.

#### Uz analīzi attiecināmās vadlīnijas

|  |  |
|--|--|
|  | Neskaitīt — kodoli atrodas pārāk tuvu viens otram, lai varētu noteikt to robežas                               |
|  | Neskaitīt pārkājošos kodolus — nav redzamas visas abu kodolu zonas   |
|  | Skaitīt kā divus fūzijas signālus — atstarpe starp sarkanu un zaļo signālu ir mazāka nekā divi signāla platumi |
|  | Skaitīt kā divus fūzijas signālus — viens fūzijas signāls ir difūzs  |

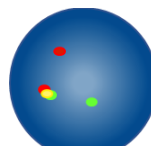
#### Paredzamie rezultāti

##### Paredzamais normālu signālu modelis

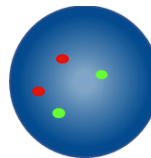


Normāla šūnā ir paredzami divi sarkanai/zaļai fūzijas signāli (2F). IGHV reģiona variabilitātes dēļ sarkanā un zaļā krāsa fūzijas signālā var būt redzamas cieši blakus, bet ne saplūdušas.

#### Paredzamie anormālo signālu modeli



Šūnā ar monoalēlisku IGH translokāciju paredzamais signālu modelis ir viens sarkanš, viens zaļš signāls un viena fūzija (1S, 1Z, 1F).



Bialēliskas translokācijas gadījumā paredzamais signālu modelis ir divi sarkanai un divi zaļi signāli (2S, 2Z), bez fūzijas signāliem.

Citi signālu modeli ir iespējami aneiploīdos/helīdzvarotos paraugos.

#### Zināmā krusteniskā reakcija

Zaļā IGH zonde var uzrādīt krustenisko hibridizāciju ar 15q11.2 un 16p11.2.

#### Ziņošana par nevēlamiem notikumiem

Ja uzskatāt, ka ir radušies šīs ierīces darbības traucējumi vai tās veikts pējas rādītāji ir pasliktinājušies, iespējami izraisot nelabvēlu notikumu (piemēram, novēlotu vai nepareizu diagnosti, novēlotu vai nepiemiērotu terapiju), par to nekavējoties jāziņo ražotājam (**e-pasta adrese:** vigilance@ogt.com).

Bar šādu notikumu arī var būt jāziņo kompetentajai iestādei attiecīgajā valstī. Kontaktpersonu medicīnas ierīcu kontroles jautājumos saraksts ir atrodams šajā vietnē: <http://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>.

#### Specifisks veikspējas raksturlielums

##### Analītiskais specifisks

Analītiskais specifisks tiek izteikts kā to signālu procentuālā vērtība, kas hibridizējas ar pareizo lokusu un nekādu citu vietu. Analītiskais specifisks tiek noteikts, veicot 200 mērķa lokusu analīzi. Analītiskais specifisks tiek noteikts, to FISH signālu skaitu, kas hibridizējās ar pareizo lokusu, izdalot ar hibridizēto FISH signālu kopskaitu.

1. tabula Zondes IGH Plus Breakapart Probe analītiskais specifisks

| Zonde         | Mērķa lokuss | Ar pareizo lokusu hibridizēto signālu skaits | Hibridizēto signālu kopskaitis | Specifisks (%) |
|---------------|--------------|--|--------------------------------|----------------|
| Sarkanā IGH C | 14q32.33     | 200  | 200                            | 100            |
| Zaļa IGH V    | 14q32.33     | 200  | 200                            | 100            |

#### Analītiskais jutīgums

Analītiskais jutīgums tiek izteikts kā novērtējamu interfāzes šūnu ar paredzamu normālo signālu modeli procentuālā vērtība. Analītiskais jutīgums tiek noteikts, analīzējot interfāzes šūnas dažādos normālos paraugos. Jutīgums tiek aprēķināts kā novērtējamo šūnu ar paredzamo signālu modeli procentuālā vērtība (ar 95% ticamības intervālu).

2. tabula Zondes IGH Plus Breakapart Probe analītiskais jutīgums

| Sūnu ar paredzamiem signālu modeļiem skaits | Sūnu ar novērtējamiem signāliem skaits | Jutīgums (%) | 95% ticamības intervāls |
|---|--|--------------|-------------------------|
| 482   | 500                                    | 96,4         | 3                       |

#### Normalitātes robežvērtību raksturojums

Uz luminiscentās in situ hibridizācijas zondēm attiecināmā normalitātes robežvērtība ir novērtējamu interfāzes šūnu ar specifisku anormālo signālu modeli, ar kādu paraugs ir uzskatāms par normālu attiecībā uz šādu signālu modeli, maksimālā procentuālā vērtība.

Normalitātes robežvērtība tiek noteikta, izmantojot paraugus no normāliem un pozitīviem pacientiem. Katram paraugam tiek reģistrēti 100 šūnu signālu modeļi. Tiek aprēķināts Jūdena indeks, lai noteiku robežvērtību, kurai ir maksimizēts jutīgums + specifisks -1.

3. tabula Zondes IGH Plus Breakapart Probe normalitātes robežvērtību raksturojums

| Anomālu signālu modelis | Jūdena indeks | Normalitātes robežvērtība (%) |
|-------------------------|---------------|-------------------------------|
| 1S, 1Z, 1F              | 0,99          | 3                             |

Laboratorijām jāveic robežvērtību verifikācija, izmantojot savus datus<sup>10, 11</sup>.

## Precizitāte un reproducējamība

Precizitāte ir testa dabīgo atšķirību rādītājs, testu atkārtojot vairākas reizes vienādos apstākļos. Šis rādītājs tika noteikts, analizējot atkārtotu viena parauga testēšanu ar zondēm no vienas partijas, vienādos apstākļos un vienā dienā.

Reproducējamība ir testa variabilitātes rādītājs un ir noteikta, neskatot vērā paraugu līmena, dienas līmena un partijas līmena variabilitāti. Dienas līmena reproducējamība tika noteikta, analizējot vienus un tos pašus paraugus trīs dažādās dienās. Partijas līmena reproducējamība tika noteikta, vienā dienā analizējot vienus un tos pašus paraugus un izmantojot zondes no trīs dažādām partijām. Paraugu līmena reproducējamība tika noteikta, analizējot trīs parauga replikātus vienā dienā. Katram paraugam tika reģistrēti 100 interfāzes šūnu signālu modeļi un tika aprēķināta šūnu ar paredzamo signālummodeli procentuāla vērtība.

Reproducējamība un precizitāte tika aprēķinātas kā standartnovirze (Standard Deviation — STDEV) starp replikātiem katram mainīgajam, kā arī vispārējā vidējā STDEV.

**4. tabula Zondes IGH Plus Breakapart Probe reproducējamība un precizitāte**

| Mainīgais         | Standartnovirze (STDEV) |
|-------------------|-------------------------|
| Precizitāte       | 1,1                     |
| Paraugu līmena    | 0,72                    |
| Dienas līmena     | 0,72                    |
| Partijas līmena   | 0,38                    |
| Vispārīgā novirze | 0,85                    |

## Kliniskā veikspēja

Kliniskā veikspēja tika noteikta, izmantojot produkta paredzēto populāciju reprezentējošu paraugu. Katram paraugam tikareģistrēti  $\geq 100$  interfāzes šūnu signālu modeļi. Normalitāte/anormalitāte tika noteikta, salīdzinot šūnu ar specifisku anormālo signālu modeli procentuālo vērtību ar normalitātes robežvērtību. Rezultāti pēc tam tika salīdzināti ar zināmo parauga statusu.

Klinisko datu rezultāti tika analizēti, lai iegūtu jutīguma, specifiskuma un normalitātes vērtības, izmantojot viendimensionālu pīeeju.

**5. tabula Zondes IGH Plus Breakapart Probe kliniskā veikspēja**

| Mainīgais  | Rezultāts |
|--|-----------|
| Kliniskais jutīgums (pareizi pozitīvo rezultātu rādītājs (true positive rate — TPR))   | 99,3%     |
| Kliniskais specifisks (pareizi negatīvo rezultātu rādītājs (true negative rate — TPR)) | 99,9%     |
| Kļūdaini pozitīvo rezultātu rādītājs (false positive rate — FPR) = 1 - specifisks      | 0,1%      |

## Papiļinformācija

Lai saņemtu papildinformāciju par produktu, sazinieties ar CytoCell tehniskā atbalsta nodalju.

Tālr.: +44 (0)1223 294048

E-pasts: techsupport@cytocell.com

Tīmeklī: www.ogt.com

## Atsaucēs

1. Gozzetti A, et al., Cancer Res. 2002 Oct 1;62(19):5523-7
2. Ferry JA. Oncologist 2006 Apr;11(4):375-83
3. Li S, et al., Mod Pathol. 2012 Jan;25(1):145-56
4. Snuderl M, et al., Am J Surg Pathol. 2010 Mar;34(3):327-40
5. Vose JM., Am J Hematol. 2013;88(12):1082-8
6. Bergsagel PL, et al., Proc Natl Acad Sci USA. 1996 Nov 26;93(24):13931-6
7. Sawyer JR. Cancer Genet. 2011 Jan;204(1):3-12
8. Swerdlow et al., (eds.) WHO Classification of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissue, Lyon, France, 4th edition, IARC, 2017
9. Arsham, MS., Barch, MJ. and Lawce HJ. (eds.) (2017) *The AGT Cytogenetics Laboratory Manual*. New Jersey: John Wiley & Sons Inc.
10. Mascarello JT, Hirsch B, Kearney HM, et al. Section E9 of the American College of Medical Genetics technical standards and guidelines: fluorescence in situ hybridization. Genet Med. 2011;13(7):667-675.
11. Wiktor AE, Dyke DLV, Stupca PJ, Ketterling RP, Thorland EC, Shearer BM, Fink SR, Stockero KJ, Majorowicz JR, Dewald GW. Preclinical validation of fluorescence in situ hybridization assays for clinical practice. Genetics in Medicine. 2006;8(1):16-23.

## Simbolu skaidrojums

|      |  |
|------|--|
| REF  | Iv: Kataloga numurs                                  |
| IVD  | Iv: In vitro diagnostikai paredzēta medicīnas ierīce |
| LOT  | Iv: Partijas kods                                    |
|      | Iv: Skatīt lietošanas instrukciju                    |
|      | Iv: Ražotājs   |
|      | Iv: Derīguma terminš                                 |
|      | Iv: Temperatūras ierobežojums                        |
|      | Iv: Sargāt no saules gaismas                         |
|      | Iv: Saturis ir pietiekams <n> testiem                |
| CONT | Iv: Saturis  |

## Patenti un preču zīmes

CytoCell ir SIA Cytocell reģistrēta preču zīme.



### CytoCell Ltd.

Oxford Gene Technology,  
418 Cambridge Science Park,  
Milton Road,  
Cambridge, CB4 0PZ, Apvienotā Karaliste  
Tālr.: +44(0)1223 294048  
Fakss: +44(0)1223 294986  
E-pasts: probes@cytocell.com  
Tīmeklī: www.ogt.com